VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMEN ARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS REC'D (1.5 ADD 2000)

PCT

REC'D 0 5 APR 2006

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE **PATENTIERBARKEIT**

(Kapitel II des Vertrags über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts 03DLT0517WOP	WEITERES VORGE	HEN	siehe Formblatt PCT/IPEA/416					
Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/001161	Internationales Anmelded 04.02.2005	atum (TagMonat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr) 06.02.2004					
Internationale Patentklassifikation (IPC) oder nationale Klassifikation und IPC INV. A61N2/02								
Anmelder								
MUNTERMANN, Axel								
 Bei diesem Bericht handelt es sich um den internationalen vorläufigen Prüfungsbericht, der von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde nach Artikel 35 erstellt wurde und dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt wird. 								
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesa	mt 6 Blätter einschließlic	h dieses Deckblatts.						
3. Außerdem liegen dem Bericht AN	ILAGEN bei; diese umfas	sen						
			tter; dabei handelt es sich um					
Blätter mit der Beschreibung, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit Berichtigungen, denen die Behörde zugestimmt hat (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsvorschriften).								
Blätter, die frühere Blätter ersetzen, die aber aus den in Feld Nr. 1, Punkt 4 und im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde eine Änderung enthalten, die über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgeht.								
b. (nur an das Internationale Büro gesandt) insgesamt (bitte Art und Anzahl der/des elektronischen Datenträger(s) angeben), der/die ein Sequenzprotokoll und/oder die dazugehörigen Tabellen enthält/enthalten, nur in elektronischer Form, wie im Zusatzfeld betreffend das Sequenzprotokoll angegeben (siehe Abschnitt 802 der Verwaltungsvorschriften).								
4. Dieser Bericht enthält Angaben z	u folgenden Punkten:							
	Berichts							
☐ Feld Nr. II Priorität								
☑ Feld Nr. III Keine Erstellun Anwendbarkeit	ig eines Gutachtens über	Neuheit, erfinderische	e Tätigkeit und gewerbliche					
	heitlichkeit der Erfindung							
☑ Feld Nr. V Begründete Fe und der gewerl	Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Arikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung							
☐ Feld Nr. VI Bestimmte ang	jeführte Unterlagen							
	ngel der internationalen A							
☑ Feld Nr. VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung								
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellun	g dieses Berichts					
Batam doi 1 moiorang des canado								
03.08.2005		04.04.2006						
Name und Postanschrift der mit der interna Prüfung beauftragten Behörde	tionalen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedie	nsteter					
Europäisches Patentamt D-80298 München T-1-10 200 200 0 Try 523	2656 anmu d	Willig, H	Open Pregu					
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523 Fax: +49 89 2399 - 4465	ooo opina a	Tel. +49 89 2399-7464	Applica on Longon of the Control of					

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/001161

	Feld Nr	I Grundlage des Bei	ichts		
1.	Hinsicht eingerei	ch der Sprache beruht der Bericht auf der internationalen Anmeldung in der Sprache, in der sie ht wurde, sofern unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist.			
	 □ Der Bericht beruht auf einer Übersetzung aus der Originalsprache in die folgende Sprache, bei der es sich um die Sprache der Übersetzung handelt, die für folgenden Zweck eingereicht worden ist: □ internationale Recherche (nach Regeln 12.3 und 23.1 b)) □ Veröffentlichung der internationalen Anmeldung (nach Regel 12.4) □ internationale vorläufige Prüfung (nach Regeln 55.2 und/oder 55.3) 				
2.	Anmeld	insichtlich der Bestandteile * der internationalen Anmeldung beruht der Bericht auf <i>(Ersatzblätter, die dem nmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt):</i>			
	Beschre	ibung, Seiten			
	1-26		in der ursprünglich eingereichten Fassung		
	Ansprü	che, Nr.			
	1-31		eingegangen am 14.12.2005 mit Schreiben vom 06.12.2005		
	Zeichnungen, Blätter				
	1/9-9/9		in der ursprünglich eingereichten Fassung		
		em Sequenzprotokoll ur zprotokoll	nd/oder etwaigen dazugehörigen Tabellen - siehe Zusatzfeld betreffend das		
3.	□ Au	fgrund der Änderungen	sind folgende Unterlagen fortgefallen:		
		Beschreibung: Seite Ansprüche: Nr.			
		Zeichnungen: Blatt/Abb			
		Sequenzprotokoll (gena etwaige zum Sequenzp	rotokoll gehörende Tabellen <i>(genaue Angaben)</i> :		
4.	aufgelis Auffass (Regel	staten Änderungen erste	rücksichtigung (von einigen) der diesem Bericht beigefügten und nachstehend ellt worden, da diese aus den im Zusatzfeld angegebenen Gründen nach den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen		
		Ansprüche: Nr. Zeichnungen: Blatt/Abb Sequenzprotokoll (gena			
	* Wenn Punkt 4 zutrifft, können einige oder alle dieser Blätter mit der Bemerkur Norgetat! Versehen werden				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Feld Nr. III

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/001161

Anwendbarkeit
1. Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
□ die gesamte internationale Anmeldung,
☑ Ansprüche Nr. 29-32
Begründung:
☑ Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 29-32 beziehen sich auf den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche

\boxtimes	Ansprüche Nr. 29-32				
	Begründung:				
⊠	Die gesamte internationale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 29-32 beziehen sich au den nachstehenden Gegenstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht (genaue Angaben):				
	siehe Beiblatt				
	Die Beschreibung, die Ansprüche oder die Zeichnungen (machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben) oder die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte (genaue Angaben):				
	Die Ansprüche bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung gestützt, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden konnte.				
\boxtimes	Für die obengenannten Ansprüche Nr. 29,30,32 wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.				
	Das Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll entspricht nicht dem in Anhang C zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard, weil				
	die schriftliche Form		nicht eingereicht wurde.		
			nicht dem Standard entspricht.		
	die computerlesbare Form		nicht eingereicht wurde.		
			nicht dem Standard entspricht.		
	Die Tabellen zum Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenzprotokoll, sofern sie nur in computerlesbarer Form vorliegen, entsprechen nicht den in Anhang C-bis zu den Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen technischen Anforderungen.				
	siehe Beiblatt für weitere Angab	en.			

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ÜBER DIE PATENTIERBARKEIT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP2005/001161

Feld Nr. V Begründete Feststellung nach Artikel 35 (2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-28

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (IS)

Ja: Ansprüche 1-28

Nein: Ansprüche Gewerbliche Anwendbarkeit (IA) Ja: Ansprüche: 1-28

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen (Regel 70.7):

siehe Beiblatt

Feld Nr. VIII Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken:

siehe Beiblatt

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

PCT/EP2005/001161

Es wird auf das folgende Dokument verwiesen:

D1: GB 429 044 A

Zu Punkt III

Die **Ansprüche 29-32** beziehen sich auf Methoden zur therapeutischen Behandlung des menschlichen Körpers (Regel 67.1(iv) PCT). Eine Prüfung hinsichtlich Neuheit, erfinderischer Tätigkeit und industrieller Anwendbarkeit wird daher nicht durchgeführt (Art. 34(4)(a)(i) PCT).

Aus Gründen der Vollständigkeit wird angemerkt, dass sich bei einer Behandlung mit einem Gerät gemäß einem der **Ansprüche 1-25** eine kosmetische Wirkung nicht klar und vollständig von einer therapeutischen trennen lässt. Daher ist bei dem Verfahren von **Anspruch 31** ein therapeutischer Charakter implizit vorhanden.

Zu den Punkten VIII und V

- 1 Anspruch 1 verweist im letzten Absatz auf <u>den</u> zweiten Ausleger und <u>die</u> zweite Einrichtung, ohne dass diese zuvor definiert wurden. Daraus resultiert ein Mangel an Klarheit im Sinne von Art. 6 PCT.
 - Für die Beurteilung der Neuheit und erfinderischen Tätigkeit wird angenommen, dass die in **Anspruch 1** beanspruchte Vorrichtung einen zweiten Ausleger und eine zweite Einrichtung umfasst, so wie es in **Anspruch 10** definiert ist.
- Die Vorrichtung aus Dokument D1 (siehe Fig. 1) wird als nächster Stand der Technik angesehen. Von dieser Vorrichtung unterscheidet sich der Gegenstand von Anspruch 1 dadurch, dass die zumindest eine zur Verschiebeeinrichtung gehörende Schiene an der Rückseite der Lehne befestigt ist. Gegenüber dem nächsten Stand der Technik behindert die Schiene damit nicht den Ein- und Ausstieg eines Patienten

Internationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER BERICHT ZUR PATENTIERBARKEIT (BEIBLATT)

PCT/EP2005/001161

in die bzw. aus der Vorrichtung.

Die erfindungsgemäße Lösung ergibt sich nicht aus dem Stand der Technik. Der Gegenstand des **Anspruchs 1** und der davon abhängigen **Ansprüche 2-25** wird demnach als neu und erfinderisch angesehen (Art. 33(2) und (3) PCT). Dasselbe gilt auch für die Herstellungsverfahren einer derartigen Vorrichtung nach den **Ansprüchen 26-28**.

Die gewerbliche Anwendbarkeit der beanspruchten Vorrichtung und Herstellungsverfahren steht außer Frage (Art. 33(4) PCT).

10



Patentansprüche:

1. Vorrichtung zur therapeutischen Behandlung eines Patienten (2) mit Magnetfeldern (B0, B1, 55B, 56B) umfassend

zumindest eine erste Einrichtung (30B) zum Erzeugen eines ersten magnetischen Behandlungsfeldes (B0, B1, 55B, 56B) innerhalb eines ersten Behandlungsbereiches (50B),

eine Lehne (1C) zum Anlegen des Patienten (2), derart dass eine zu behandelnde Körperregion des Patienten (2) in dem ersten Behandlungsbereich (50B) positioniert ist, wenn der Patient (2) auf der Vorrichtung Platz genommen hat und sich die Vorrichtung in einer Betriebsstellung befindet,

zumindest einen ersten Ausleger (4B), welcher aus der durch die Lehne (1C) definierte Ebene herausragt, wobei die erste Einrichtung (30B) zum Erzeugen des ersten magnetischen Behandlungsfeldes an dem ersten Ausleger (4B) angeordnet ist, wobei die Vorrichtung eine Verschiebeeinrichtung (3A, 4A) umfasst, an welcher der erste und zweite Ausleger (4B, 4C) aufgehängt sind, um die erste und zweite Einrichtung (30B, 30C) im Wesentlichen entlang der Körperachse (1) des Patienten (2) zu verschieben, wobei die Verschiebeeinrichtung (3A, 4A) zumindest eine Schiene (9A, 9B) umfasst, welche an der Rückseite (1G) der Lehne (1C) befestigt ist und der erste und zweite Ausleger (4B, 4C) an einem Schlitten (8A, 8B) befestigt sind, welcher an der zumindest einen Schiene (9A, 9B) entlang der Lehne (1C) verschieblich angeordnet ist.

20

15

25

30



- Vorrichtung nach Anspruch 1,
 wobei die Vorrichtung in Form eines Behandlungsstuhles
 (1) ausgebildet ist und die Lehne (1C) durch die
 Rückenlehne des Behandlungsstuhls (1) gebildet wird.
- Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Ausleger (4B) einen von der Lehne entfernten Anlageabschnitt (45B) umfasst, an welchem die erste Einrichtung (30B) zur Erzeugung des ersten magnetischen Behandlungsfeldes angeordnet ist und der Anlageabschnitt (45B) beweglich aufgehängt ist und an die zu behandelnde Körperregion des Patienten anlegbar ist.
- 15 4. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Ausleger (4B) schwenkbar an der Vorrichtung angebracht ist.
- 5. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 20 wobei der Ausleger (4B) in einer Ebene quer zu der
 Lehnenebene schwenkbar ausgebildet ist und seitlich an
 den Patienten (2) anlegbar ist.
- 6. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 wobei der Ausleger mehrere Gelenke (44B) umfasst,
 welche eine Gelenkkette bilden.
- Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei ein Stabilisierungsband durch die Gelenkkette geflochten ist.
 - 8. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Ausleger (4B) eine äußere Hülle umfasst und die erste Einrichtung (30B) zum Erzeugen des ersten magnetischen Behandlungsfeldes und die Gelenke (44B)

35



11. Novem 05707210 03DLT0517WOP

innerhalb der Hülle angeordnet sind.

- 9. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei der Ausleger (4B) einen im wesentlichen flachen Querschnitt aufweist und mittels des Schwenkens mit seiner flachen Seite an die zu behandelnde Körperregion des Patienten (2) anlegbar ist.
- 10. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 wobei die Vorrichtung zumindest einen zweiten Ausleger
 (4C) umfasst, welcher aus der durch die Lehne (1C)
 definierte Ebene herausragt, wobei eine zweite
 Einrichtung (30C) zum Erzeugen eines zweiten
 magnetischen Behandlungsfeldes in einem zweiten
 Behandlungsbereich (50C) an dem zweiten Ausleger (4C)
 angeordnet ist, derart, dass ein Körperbereich des
 Patienten (2) zwischen der ersten und zweiten
 Einrichtung (30B, 30C) positionierbar ist.
- 20 11. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die Vorrichtung eine dritte Einrichtung (30A) zum Erzeugen eines dritten magnetischen Behandlungsfeldes in einem dritten Behandlungsbereich (50A) umfasst, wobei die dritte Einrichtung (30A) an der Lehne (1C) angeordnet ist und wobei die erste, zweite und dritte Einrichtung (30B, 30C, 30A) im Wesentlichen U-förmig angeordnet sind.
- 12. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 wobei die erste und zweite Einrichtung (30B, 30C)
 seitlich am Kopf (2A) des Patienten (2) und die dritte
 Einrichtung (30A) im Bereich des Hinterkopfes oder der
 Wirbelsäule des Patienten (2) angeordnet sind, wenn
 der Patient auf der Vorrichtung Platz genommen hat und

sich die Vorrichtung in der Betriebsstellung befindet.

- 13. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die Vorrichtung eine Verschiebeeinrichtung (3A, 4A) umfasst, an welcher der erste und zweite Ausleger (4B, 4C) aufgehängt sind, um die erste und zweite Einrichtung (30B, 30C) im Wesentlichen entlang der Körperachse (1) des Patienten (2) zu verschieben.
- 14. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche,
 wobei die Verschiebeeinrichtung (3A, 4A) zumindest eine
 Schiene (9A, 9B) umfasst, welche an der Rückseite (1G) der
 Lehne (1C) befestigt ist und der erste und zweite Ausleger
 (4B, 4C) an einem Schlitten (8A, 8B) befestigt sind,
 welcher an der zumindest einen Schiene (9A, 9B) entlang der
 Lehne (1C) verschieblich angeordnet ist.
- 1315. Vorrichtung nach einem der vorstehenden
 Ansprüche,
 wobei eine Verriegelungseinrichtung (7, 11, 12)
 umfasst ist, um die Verschiebung des Schlittens (8A,
 8B) zu arretieren.
- 1416. Vorrichtung nach einem der vorstehenden
 Ansprüche,
 wobei der erste und zweite Ausleger (4B, 4C) lösbar an der Verschiebeeinrichtung (3A, 4A) befestigt sind, um die Ausleger (4B, 4C) auszuwechseln.
- 30 1517. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die erste Einrichtung (30B) zum Erzeugen des ersten magnetischen Behandlungsfeldes zumindest einen ersten (51B) und zweiten (52B, 53B) Magnetfelderzeuger



umfasst, wobei der erste und zweite Magnetfelderzeuger als erstes bzw. zweites Spulensystem ausgebildet sind.

- 1618. Vorrichtung nach einem der vorstehenden 5 Ansprüche, wobei das erste magnetische Behandlungsfeld durch eine Überlagerung der Magnetfelder (BO, B1, 55B, 56B) des ersten und zweiten Magnetfelderzeugers (51B, 52B, 53B) gebildet wird, wobei sich diese beiden Magnetfelder in 10 dem ersten Behandlungsbereich (50B) im Wesentlichen senkrecht überlagern.
- Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, 15 wobei die erste Einrichtung (30B) zum Erzeugen des ersten magnetischen Behandlungsfeldes einen im Wesentlichen flachen Querschnitt aufweist und die Spulen des ersten und zweiten Spulensystems in derselben Ebene angeordnet sind, welche Ebene die Spulenebene (7-7) bildet, wobei die Spulenebene quer 20 zu der Lehnenebene angeordnet ist.
- 1820.Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, 25 wobei das erste Spulensystem eine Basisspule (51B) und das zweite Spulensystem zwei RF-Spulen (52B, 53B) umfasst.
- 1921.Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die beiden RF-Spulen (52B, 53B) nebeneinander angeordnet und gegengerichtet geschaltet sind.
- Vorrichtung nach einem der vorstehenden $20\frac{22}{2}$. 35 Ansprüche,

30

wobei die beiden RF-Spulen (52B, 53B) parallel innerhalb der Spulenöffnung der Basisspule (51B) angeordnet sind.

- 5 <u>2123</u>. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die beiden RF-Spulen (52B, 53B) im Betrieb ein magnetisches Wechselfeld erzeugen.
- Ansprüche,
 wobei die erste Einrichtung (30B) zum Erzeugen des
 ersten magnetischen Behandlungsfeldes eine Anordnung
 zum Erzeugen einer Kernspinresonanz bildet, wobei im
 Betrieb die Basisspule (51B) ein Basismagnetfeld (B0,
 55B) erzeugt, in welchem die anzuregenden Kerne
 präzedieren und mittels der RF-Spulen (52B, 53B) ein
 resonantes elektro-magnetisches Wechselfeld (B1, 56B)
 eingestrahlt wird.
- 2325. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die magnetische Induktion des Basismagnetfeldes (B0) zwischen 0,1 Gauss und 1000 Gauss, insbesondere zwischen 1 Gauss und 100 Gauss beträgt.
 - 2426. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei Mittel zum periodischen Erzeugen von Kernspinresonanzen umfasst sind.
 - 2527. Vorrichtung nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei die Wiederholfrequenz der periodischen

1.5

20

35



Kernspinresonanzanregung 1 Hz bis 1000 Hz, insbesondere 5 Hz bis 40 Hz beträgt.

- 2628. Verfahren zur Herstellung einer Vorrichtung gemäß
 einem der Ansprüche 1 bis 25 zur therapeutischen
 Behandlung von Kieferarthrose, Parodontose,
 degenerativen Kieferknochenveränderungen oder zur
 Unterstützung des Einwachsens von Implantaten wobei
 zumindest eine Einrichtung (30B) zur Erzeugung
 magnetischer Felder eingesetzt wird.
 - 2729. Verfahren zur Herstellung einer Vorrichtung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 25 zur therapeutischen Behandlung von Tinnitus, wobei zumindest eine Einrichtung (30B) zur Erzeugung magnetischer Felder eingesetzt wird.
 - 2830. Verfahren zur Herstellung einer Vorrichtung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 25 zur Collagenbildung im lebenden Körper, wobei zumindest eine Einrichtung (30B) zur Erzeugung magnetischer Felder eingesetzt wird.
- 2931. Verfahren zur therapeutischen Behandlung von
 Kieferarthrose, Parodontose, degenerativen
 Kieferknochenveränderungen oder zur Unterstützung des
 Einwachsens von Implantaten mittels magnetischer
 Felder.
- 30 3032. Verfahren zur therapeutischen Behandlung von Tinnitus mittels magnetischer Felder.
 - 3133. Verfahren zur kosmetischen Behandlung mittels magnetischer Felder und einer Vorrichtung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 25.



11. Novem 05707210 03DLT0517WOP

3234. Verfahren nach einem der vorstehenden Ansprüche, wobei eine Collagenbildung im lebenden Körper mittels magnetischer Felder bewirkt wird.

8